

TROMALYT® 150
ACIDO ACETILSALICÍLICO EN
MICROPELLETS DE LIBERACIÓN PROLONGADA

ACCION TERAPEUTICA

TROMALYT 150 contiene ácido acetilsalicílico en micropellets de liberación prolongada. Por su acción inhibidora de la agregación de las plaquetas, el uso continuado de TROMALYT 150 puede ser útil en la reducción del riesgo de infarto de miocardio en pacientes con infarto o angina pectoris inestable previos, así como en la reducción del riesgo de recurrencia de accidentes vasculares cerebrales.

COMPOSICION

Cada cápsula contiene:

Acido acetilsalicílico, 150 mg (en forma de micropellets de liberación prolongada); Sacarosa; Almidón de maíz; Copovidona; Eudragit L; Etilcelulosa; Triacetina.

INDICACIONES

Prevención secundaria de la cardiopatía isquémica. Prevención secundaria de accidentes cerebrales.

POSOLOGIA

La posología será establecida por el médico en función de las necesidades de cada paciente. Se recomienda la administración de 150 mg al día (1 cápsula).

MODO DE EMPLEO

Las cápsulas se ingerirán enteras con ayuda de un poco de líquido, preferentemente durante las comidas.

Se puede iniciar el tratamiento en cualquier día de la semana, debiéndose seguir el orden fijado en el envase-calendario, hasta completar ciclos consecutivos de 4 semanas, de acuerdo con las indicaciones del médico.

En caso de olvido se debe continuar el tratamiento, sin que sea necesario tomar la cápsula no tomada.

CONTRAINDICACIONES

Úlcera gastroduodenal o molestias gástricas de repetición.

Hipersensibilidad a los salicilatos. Hemofilia o problemas de coagulación sanguínea. Insuficiencia renal o hepática.

PRECAUCIONES

Ante posibles intervenciones quirúrgicas, debe prevenir a su médico u odontólogo de la toma del medicamento.

Atraviesa la barrera placentaria. No administrar en los tres últimos meses del embarazo. Tratamientos prolongados y con dosis altas pueden retrasar el parto. Se excreta con la leche materna.

Esta especialidad farmacéutica no debe ser administrada en la edad infantil.

INTERACCIONES

Puede potenciar el efecto de los anticoagulantes orales y antidiabéticos orales. No administrar con fármacos potencialmente ulcerogénicos (alcohol, corticoides,...). Evitar administrar junto a Probenecid. Administrado junto con Metotrexato puede producir una intensa depresión de la médula ósea.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Irritación gastrointestinal, erupciones cutáneas, dificultad respiratoria, somnolencia y vértigos.
Hepatitis por salicilatos después de administrar dosis terapéuticas a pacientes con artritis reumatoide.

INTOXICACION Y SU TRATAMIENTO

La sintomatología de sobredosificación incluye cefaleas, mareos, zumbido de oídos, visión borrosa, somnolencia, sudoración, náuseas, vómitos y ocasionalmente diarrea.

El tratamiento es sintomático, provocando la emesis, lavado gástrico y administración de carbón activado. En casos graves administración de cantidades adecuadas de líquidos intravenosos. Hemodiálisis en adultos y niños mayores y diálisis peritoneal en lactantes.

En caso de sobredosis o ingestión accidental consultar al Servicio de Información Toxicológica. Tel. 915 62 04 20.

CONSERVACIÓN

No conservar a temperatura superior a 30°C

PRESENTACION

Envase con 28 cápsulas en placas calendario-recordatorio.

Envase clínico con 500 cápsulas.

DISPENSACION

Con receta médica.

**LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE
FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE
LOS NIÑOS**

MADAUS, S.A.
Foc, 68-82 08038 BARCELONA

